

(11) Publication number:

02039896 A

Generated Document.

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 63187281

(51) Intl. Cl.: C12P 21/06 A23J 3/34 A61K 37/18 C12N

9/48

(22) Application date: 27.07.88

\_\_\_\_\_

08,02,90

(30) Priority:

(43) Date of application publication:

....

(84) Designated contracting states:

\_\_\_\_

(71) Applicant: EZAKI GLICO CO LTD

(72) Inventor: OKADA SHIGETAKA NAGAMORI YOICHI FUJISHIMA NOBORU

(74) Representative:

## (54) LOW-MOLECULAR PEPTIDE COMPOSITION AND PRODUCTION THEREOF

(57) Abstract:

PURPOSE: To improve absorption in intestinal tracts and nutrient effects by hydrolyzing an aqueous solution of a protein with an endopeptidase and dipeptidyl carboxypeptidase(DPCP).

CONSTITUTION: A culture obtained by culturing Bacillus subtilis HL521, strain, etc., is extracted and purified to afford DPCP having the following properties. Action, liberating peptides in dipeptide units of amino acids from the carboxy terminals of proteins. Optimum pH; 6.0-11.0. Action temperature; about 50°C. Molecular weight; 110000 measured by a gel filtration method, etc. Endopeptidase, a proline-specific endopeptidase, derived from Flavobacterium meningosepticum, etc., and the abovementioned DPCP are then added to an

aqueous solution of soybean protein, etc., to carry out hydrolytic reaction at 25-60°C for 8-72hr and afford a hydrolyzed solution. The resultant hydrolyzed solution is subsequently purified to produce a low-molecular peptide composition having ≤1000 molecular weight.

COPYRIGHT: (C)1990,JPO&Japio

## ⑩ 日本国特許庁(JP)



## ②公開特許公報(A) 平2-39896

®Int CL 3 C 12 P 21/06 23 61 J 3/34 37/18 ĸ 12 N 9/48 21/06 12 R 12 P 12 R 12 R 12 N 12 R 1: 125) 21/06 1:07) 9/48 1: 125) 識別記号 庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)2月8日

(全4百)

6712-4B 7236-4B 8615-4C 7823-4B

審査請求 未請求 請求項の数 5

②発明の名称 低分子ペプチド組成物及びその製造方法

②特 願 昭63-187281 ②出 顧 昭63(1988)7月27日

奈良県生駒市東生駒3丁目207-269 @発 明 老 圌 Ħ 茂 老 長 枩 大阪府大阪市阿倍野区美章園2丁目11-1 @発 個発 明 老 昇 大阪府大阪市生野区生野東4丁目6-38 江崎グリコ株式会社 大阪府大阪市西淀川区歌島4丁目6番5号 の出 93

Œ ta チダーゼとブロリン特異的エンドペプチダーゼと 発明の名称 を併用することを特徴とする特許請求の範囲の① 低分子ペプチド組成物及びその製造方法 又はの記載の低分子ペプチド組成物又はその製造 特件雑求の新聞 方法。 タンパク質の水溶液をエンドベプチダーゼと 孕期の詳細な疑明 ジベプチジルカルボキシベプチダーゼ (以下、D 選用トの利用分野 PCPase と略記する)とによって加水分解して 本祭明は、ジベブチドを主成分とする低分子べ なることを特徴とする低分子ペプチド組成物。 プチド組成別を確定化型的に製造するものである。 タンバク質の水溶液にエンドペプチダーゼと 従来の技術及び課別 DPCPase とを添加してこれを加水分解するこ 稿 管におけるタンパク質の吸収は、タンパク質 とを特徴とする低分子ペプチド組成物の製造方法。 **が望る目のベロテアーガアナリゴベブチドにまで** エンドベブチグーゼとしてブロリン特異的エ 分解された後、陽音上皮細胞のペプチダーゼで更 ンドペプチグーゼを使用することを特徴とする特 に分解されて吸収されると考えられている。それ 許請求の範囲の OP 又は OP 記載の低分子ペプチド組 ゆえジベナチドやトリベナチドの吸収はアミノ般 成物又はその製造方法。 に止べて非常に早期に行われるという報告もあり、 加水分解の条件として温度25~60 ℃、8 これによればアミノ酸よりジ又はトリベプチドの ~ 7 2時間とすることを特徴とする特許請求の範 女がよればましいことにかる. 囲の①又は②記載の低分子ペプチド組成物又はそ 従来、ジベプチドの製造方法は有機合成化学的 の製造方法。 な方法で行われている。しかしながら、この方法 エンドペプチダーゼとして通常のエンドペプ では、コストが高くつく上に副生物の除去が困難

であり、食品としての安全 ち間鎖があった。 また、各種の用版でロテー・ビ網をタンパク質 に作用させても良いが、この音が解析中に含まれるベプチゲーゼによりアミノ酸化されることが 多い。たとえば、アスペルジルス オリゼ (Aspergillus orysas) の酵素用もフミノ酸生成性が 対く、これによる大豆タンパク質分解物中のアミ / 他は40%にも及んでいる。

本発明は、有用なジおよびトリペプチドを主体とするペプチド混合物及びその新製造法に関するものである。

② 課題を解決するための手段

本発明はDPCPaseを有効に作用させりおよびトリペプチドを大量に生産することを目的にしている。更に具体的にいえば、DPCPaseにレンドペプチダーせおよび場合によってはプロリソ 異例 エンドペプチダーゼを共存させタンパク質を分解する点にある。まずDPCPaseについてのべる。

DPCPase は、たとえばパチルス ズブチリ

ス (Bacillus summers) H L 5 2 1 技 ( 微工 研 商 新 E 項 1 0 0 0 5 5 5 ) 又は パチルス プミルス ( & acillus puellus) H L 7 2 1 技 ( 微工 研 函 孫 第 1 0 0 0 6 5 ) を 連 赤 の 場 表 に よ り 培 養 して 生 成 さ せ る こ と が で き る も の で み る 。 な お 、 そ の DPCPas の 性 質 は 次 の 通 り で あ る 。

1)作用

1) ff 用

本辞票を Ala - 6(アラニン6 個よりなるペプ

チドを Ala - 6と略記し、同様に例えばアラニン
2 または3 個よりなるものを Ala - 2 . Ala - 3 。
のごとくまなは3 個よりなるものを Ala - 2 . Ala - 3 。
のごとくまなは4 思記する。以下同じ)に付断するとか、
アンジオテンシン1(Asa - Arg - Val - Tryr 1 la - Hia - Pro - Pba - Hia - Leal のカルボ
キシェ端から Hia - Leal の カルボ
キシェ端から Hia - Leal の - Cly - Pro - Pro - Sery - Pro - Pro - Arg - Pro - Pro - Pro - Roy - Pro - Pro - Roy - Pro - Pro - Roy - Pro - Pro

でペプチドを遊離する。しかしながら、カルボキシ末端より 2 巻目にプロリンがあった場合は切断しない。

I) 至適戶 H 及び安定 p H

バチルス ズブチリス H L 5 2 1 株のものは、 p H 6.0 - 1 1.0 の間で安定であり、至週 p H は、 7.5 である。

バチルス プミルスHL721株のものは、p H5.5 - 9.0 の間で安定であり、至過 p.Hは7.5 である。

0)作用温度

バチルス ズブチリス H L 5 2 1 株、パチルス ブミルス H L 7 2 1 株共に酵素の作用 最適温 版 は 5 0 でで、 p H 7.0.60分処理を条件として 4 5 でまで安定であった。

Ⅳ) 分子量

ゲル酸過性により、パチルス ズブチリス H L 5 2 1 ほのものは、1 1 0 . 0 0 0 パチルス アミルス H L 7 2 1 はのものは、1 5 5 . 0 0 0 であった。

V ) 活性测定方法

1 0 m M ペンソイル - グリシル - アラニル - アロリン 0.1 m & に 2 0 m M リン 粒 壊 消 後 ( p H 7. 0) 0.0 5 m & を加え、 4 0 で 1 5 分 反応させ、 生ずるアラニル - プロリンモニンヒドリン 法でが 乗した。

上記反応で1分間当り1μmの4のアラニループロリンを生成する酵素者を1単位とした。

以上はパチルス ズブチリス及びパチルス 「ブ ミルスの例であるが、本職においては必ずしらこ れらに限定されない。たとえば、上記以外にもら サギの師に由来するもの、ブタの腎臓、エシエリ ヒア コリ (Esherichis coli)、コリネパクテ リウム イクイ (Corynbacterius cousi)等の 起郷のものも本職において中はり有効に利用でき

るものである。

次にエンドペプチダーゼであるが、このものは プロリン特異的エンドペプチダーゼを除いて過常 のエンドペプチケーゼがほ用される。オリゴペプ テドを大量に生成し、かつフミノ酸を全り生成し

特閒平2-39896(3)

ないものがよい、プロリン 的なエンドプロティーゼの起源もフラボバクテリウム メニンゴセブナカム (Flavobacterium acaiacocepticum) のはか、たとえば半の智慧由来の知るも使用できる。

エンドペプチダーゼもDPC Pase も共に作用 温度、作用時間、使用量(力振)、 p 11 等におい て核別制限はない。その作用可能範囲内において

適宜に定めればよい。

エンドペプチダーゼ、プロリン特異 慎 エンドペミプチダーゼ及び DPCPsse の作用 順序 も任意であるが、一弦的にはエンドペプチダーゼ、プロリン特異的エンドペプチダーゼ、DPCPsse の順に作用させるのが特遇である。

なお、基質であるタンパク質はその起源、品種等を問わずいずれも展用される。たとえば大豆 クソパク質、乳タンパク質、乳タンパク質又は即自などである。

④ 作用

バチルス ズブチリス及びバチルス ブミルス

の選生するDPC は本気明をによってカルボキシ来流からアミノ酸 2 個単位で作用しジペプチドを生成することが明らかになった。すなわち、耐速の吸覚整を解決するとかの手段のパにおいて が 第の作用として 返べたように A 1 a - 6 を 3 個の A 1 a - 2 に、ブラジキニンを 3 個の ジペプチドと 1 個のトリペプチドに切断する。しかし、アンジオテンシン 1 の 例にの られるように カルボキシス 海より 2 番目に プロリンが存在する と 反応 は 連行しない。このことは、A 1 a - A 1 a

この反応の間客を支服するため本発明者はほか 検討の結果フラボバクテリウム メニンゴセブチ カムに代表されるプロリン特異的エジドペアチタ ーゼを共存させまたは予め作用させると再びDP CPas。の作用が始まることを発見した。

上起のように D P C P a a c と アロリン特 舞的 エンドペプナダー ゼモ共同作用 させれば 理論 上は 酒 日質をすべて ジペプチドに分解することが できる しかし実際に各種のペプチドやカゼィン などの 高

分子タンパク双に作用させるとペプチドに比べ渡しく作用が劣り、場合によってはほとんど作用しない。この原因について相々検討を行ったところ、エンドプロティー女を作用させ、オリゴペプチド化した後、DPCPas。ならびにプロリン特別のエンドペプチダー女を作用させると効率よくジおよびトリペプチダー女を作用させると効率よくジおよびトリペプチドが生成することが利明した。
② 実施例
② 実施例
② 実施例

実施例 1

上を後には D P C Peie 0.03 U / m 1 を含ん でいた。この上後減を Q - セファロース、ハイド ロキシルフパタイト、T S K - sel G 3 0 0 0 S W X しなどの各級クロマトグラフィーにより 情製 した。得られた情報解素はゲル電気泳物によって 単一のタンパク質の単物を示した。 要率は約1 % であった。

実施例 2

バチルス ブミルス II し 7 2 1 株 6 実施例 1 と 関盟版の境地で同一条件にて増設した。同様の情 製条件にて同様の作用を示す酵素を得ることがで きた。叙字は 1.5 米であった。

夹链例 3

1 6 のオポアルプミンを 1 0 0 m 4 の水に溶 がしバチルス ズブチリスのエンドペプチダーゼ 0 0 1 6 を加え 4 0 で・4 時間 作用させた。 1 0 0 でに加熱しエンドペプチダーゼを失落させた後、プロリン特異的エンドペプチダーゼを失落させた後、プロリン特異的エンドペプチダーゼを失落させた後、D P C P ase 0.5 U を加えさらに 4 0 でで 1 6 時間反応させた。

それぞれの段階に於ける反応物のゲル連過法に よる分子量の割合を表りに示す。

表 1 及 ( ) 82 /2

供	ļ.		*	Ħ	Œ	取	,	14	#8	꺒	A	Ø	分	Ŧ	ř	쥧
							`_	•••		1000	0 0	Ŀ	1000		以	F
I	ν	۴	~	が作	チ用	グ後	-	÷.			7 0	%		3	0	%
ブ	I	リン	ンド	特べ作	異プ用	的チ後	ý	-	ť		5 0	%		5	0	%
D	P	С	P	a s	e Al	48				1	5	%		9	5	%

以上のように分子壁1000以下の低分子階のベアチドを主成分とする組成物を得ることができた。 ③ 本発明の効果

本発明に使用の耐累の特別性から、本発明の低 分子組成物は、ジペプチドを主成分とするので、 経口投与した場合、掲載において連やかに吸収さ れやすいものであり、栄養的にみてすぐれたもの である。

特許出別人 江崎グリコ株式会社